Сама Советония Социалистическия Реслублик



Комитет по далжи пробратания и открытыйпри Солета Министров CCCP

ОПИСАНИЕ 300461 ИЗОБРЕТЕНИЯ

К АВТОРСКОМУ СВИДЕТЕЛЬСТВУ

Зависимое от авт. свидетельства № -

Заявлено 23.VI.1969 (№ 1343888/23-4)

с присоединением заявки № --

Приоритет —

Опубликовано 07.IV.1971. Бюллетень № 13

Дата опубликования описания 23.VI.1971

MΠΚ C 07c 91/44 C 07c 89/00

УДК 547.564.4.07(088.8)

Авторы изобретення

П. Н. Овущников, И. И. Бать, Г. А. Чистякова, В. И. Островский, В. В. Реброва, С. С. Щербакова и С. И. Белозерская

Заявитель

RCCCO/OSHAR NATERTHO-TEXESPECIAL **БИБЛИОТЕКА**

СПОСОБ ПОЛУЧЕНИЯ п-АМИНОФЕНОЛА

п-Аминофенол широко применяется в качестве промежуточного продукта для синтеза ряда сернистых красителей, фармацевтических препаратов, антистарителей и антиоксидантов, а также при окраске мехов и в фото-

графии.

Известен способ получения п-аминофенолов омылением ж-хлорнитробензола в п-нитрофенолят натрия и восстановлением последнего тидросульфидом натрия. Образующееся при этом большое количество сточных вод с большим содержанием сернистых соединений, а также дефицитность гидросульфида натрия делают этот способ непригодным для организации крупнотоннажного промышленного 15 производства п-аминофенола.

Наиболее перспективными являются способы, основанные на каталитическом восстановлении п-нитрофенола водородом в присутствии, например, никелевого, платинового или 20 палладиевого катализатора. Однако эти способы предусматривают проведение процесса в автоклаве на мелкоизмельченном порошкообразном или пастообразном катализаторе при интенсивном перемешиванин. Промышленная 25 реализация такого метода связана с большими трудностями из-за необходимости отвода значительного количества тепла, отделения мелкодисперсного катализатора от продуктов реакции и возврата его в процесс. Первостепен 30 билизированных инкелевых катализаторов -

ное значение при этом имеет возможность многократного использования катализатора.

Для интенсифихации и упрощения процесса в предлагаемом способе катализатор беруг в 5 виде активированных таблеток или гранул, и процесс ведут при восходящем потоке газа и жидкости, молярном отношении водорода к п-нитрофенолу не менее 50 и давлении водорода 100-320 атм.

В качестве активного компонента катализатора, кроме платины и палладия, используют никель, например никель на активированном угле, никельхромитный катализатор и др. Процесс можно вести как в органических растворителях, так и в воде.

В качестве органического растворителя целесообразко применять этанол, анилии и этиленгликоль. В водном растворе восстановление проводят в нейтральной или щелочной среде. При этом в качестве исходного продукта используют п-нитрофеноляты щелочных металлов. Молярное отношение водорода к л-нитрофенолу должно быть не менее 50.

Процесс восстановления л-интрофенола ведут на эктивированных гранулированных или таблетированных катализаторах на носителях. Активацию восстановленных платиновых и палладиевых жатализаторов проводят кислородсодержащими газами при 20-100°C, а ста. 3

300481

водородом при 150-400°C. Активация катализаторов повышает их активность и стабильность работы в процессе восстановления л-нятрофенола.

В примерах 1 и 5 катализатор перед началом работы активирован водородом пря 150—300°С, а в примере 2 — при 300—400°С. В примерах 3 и 4 платиновый и палладиевый катализаторы активированы воздухом при 50-100°C.

Предлагаемый способ обеспечивает практически полное превращение л-нитрофенола в п-аминофенол.

Пример 1. Восстановление п-нитрофенола проводят на пилотной установке непрерывного действия в присутствии катализатора: 15% никеля на активированном угле АР-3. Загрузка катализатора 40 мл, высота слоя 200 мм, растворитель — этанол, давление 200 атм, контактная нагрузка до 0,5 кг п-нитрофенола на 1 кг катализатора в 1 час. Температура в зоне катализатора 80—160°С. Степень превращения п-нитрофенола в п-аиинофенол 95,0-99,5%. После 1400 час работы катализатор сохраняет высокую активность и 25 механическую прочность.

Пример 2. Восстановление п-нитрофенола проводят аналогично примеру 1 в присутствин никельхромитного катализатора. Растворитель — этанол. Давление водорода 30 200 ати, молярное отношение водорода к n-нитрофенолу 100, контактная нагрузка — до 0,5 кг п-интрофенола на 1 кг катализатора в 1 час, степень превращения п-нитрофенола в *п*-аминофенол 97—99%.

Пример 3. Восстановление л-натрофенола проводят на 1%-ном платиновом угле аналогично примеру 1. Растворитель — этиленгликоль, контактная нагрузка — до 0,4 кг л-нитрофенола на 1 кг катализатора в 1 час. 40

степень превращения л-нитрофенола в л-аминофенол 97-99%.

Пример 4. Восстановление л-нитрофенола проводят в условиях, аналогичных приме-5 ру 1. Катализатор 2%-ный палладированный уголь, растворитель — этанол. Давление водорода 200 атм, молярное отношение водорода к л-нитрофенолу 500, температура в зоне катализатора 60—160°С, степень превращения 10 п-нитрофенола в п-аминофенол 95-99%.

Пример 5. Восстановление проводят, как и в примере 1. В качестве исходного продукта используют п-нитрофенолят натрия. Раствоэм Е,0 од висустви квитивтном нагрузка до 0,3 кг п-нитрофенола на 1 жг катализатора в 1 час, степень превращения свыше 96%.

Предмет изобретения

1. Способ получения п-аминофенола жидкокаталитическим восстановлением п-нитрофенола водородом в присутствии, например, никелевого, платинового или палладиевого катализатора при повышенном давлении и выделением целевого продукта известными приемами, отличающийся тем, что, с целью интенсификации и упрощения процесса, катализатор берут в виде активированных таблеток или гранул.

2. Способ по п. 1, отличающийся тем, что процесс велут при восходящем потоке газа и жидкости, молярном отношения водорода к п-нитрофенолу не менее 50 и давлении водо-

рода 100-320 атм.

3. Способ по пп. 1 н 2, отличающийся тем, что, с целью активизации катализатора, платиновый или палладиевый катализатор обрабатывают хислородсодержащим газом при температуре 20—100°C, а никелевый катализатор — водородом 150—400°С. при температуре

Составитель Л. Крючкова

Редактор З. Н. Горбунова

Техред Е. Борисова

Корректоры: В. Петрова и Е. Ласточкина

Тираж 473 Изд № 594 Подписное 3axas 1323/14 ЦНИИПИ Комитета по делам изобретений и открытий при Совете Мицистров СССР Москвв, Ж-35, Раушская наб., д. 4/5

SU 300461, 23.06.1971

Title: A method of producing p-aminophenol

The Claims:

- 1. A method of producing p-aminophenol by a liquid-phase catalytic reduction of p-nitrophenol with a hydrogen in the presence of, for example, nickel, platinum or palladium catalyst at elevated pressure and isolation of an desired product by known techniques, characterized in that for the purpose of intensification and simplification of the method, the catalyst is used in a form of activated tablets or granules.
- 2. The method according to claim 1, characterized in that the method is carried out at upward flow of gas and liquid, molar ratio hydrogen to p-nitrophenol equals not less than 50 and hydrogen pressure equals 100-320 atmospheres.
- 3. The method according to claim 1 or 2, characterized in that for the purpose of activation of a catalyst, platinum or palladium catalyst is treated by oxygen-containing gas at temperature 20-100°C, and nickel catalyst is treated by hydrogen at temperature 150-400°C.